PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-179008

(43) Date of publication of application: 05.08.1991

(51)Int.CI.

CO8F 20/06 C08F 2/10 CO8F 2/38 C08F 8/32 C₀₈F

(21)Application number: 01-317674

(71)Applicant :

NIPPON SHOKUBAI KAGAKU KOGYO CO LTD

(22)Date of filing:

(72)Inventor:

NAGASUNA KINYA

SUMINAGA NORISUKE KIMURA KAZUMASA SHIMOMURA TADAO

(54) PRODUCTION OF WATER-ABSORPTIVE RESIN OF EXCELLENT DURABILITY

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the title resin excellent in the durability and liquid permeability of a swollen gel and showing a high water absorption rate even to physiologic saline by subjecting an aqueous solution containing a water-soluble, ethylenically unsaturated monomer, a crosslinking agent and a water-soluble chain transfer agent each in a specified amount to aqueous solution polymerization.

CONSTITUTION: An aqueous monomer solution of a concentration of from 30wt% to the saturation concentration containing a water-soluble, ethylenically unsaturated monomer (e.g. acrylic acid/sodium acrylate mixture), 0.005-5mol%, based on this monomer, crosslinking agent (e.g. trimethylolpropane tri-acrylate) and 0.001-1mol%, based on this monomer, water-soluble chain transfer agent (e.g. sodium hypophosphite) is subjected to aqueous solution polymerization.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

Japanese Unexamined Patent Publication No. 179008/1991 (Tokukaihei 3-179008)

A. Relevance of the Above-identified Document

The following is a partial English translation of exemplary portions of non-English language information that may be relevant to the issue of patentability of the claims of the present application.

B. Translation of the Relevant Passages of the Document

See also the attached English Abstract.

2. CLAIMS

[CLAIM 1]

A method for producing water absorbent resin (D) which is highly durable, comprising

a step of performing solution polymerization of a water-soluble ethylene unsaturated monomer (A) solution whose concentration ranges from 30 wt% to saturated concentration, said solution including: water-soluble ethylene unsaturated monomer; and 0.005 to 5 mol% of a cross-linking agent (B) and 0.001 to 1 mol% of a water-soluble chain transfer agent (C) with respect to the monomer (A).

[CLAIM 2]

A method for producing water absorbent resin (F) which is highly durable, comprising

a step of cross-linking a surface and vicinity thereof of water absorbent resin (D) obtained by performing solution polymerization of water-soluble ethylene unsaturated monomer (A) whose concentration ranges from 30 wt% to saturated concentration, said solution including: water-soluble ethylene unsaturated monomer (A); and 0.005 to 5 mol% of a cross-linking agent (B) and 0.001 to 1 mol% of a water-soluble chain transfer agent (C) with respect to the monomer (A),

said step being performed by using a hydrophilic cross-linking agent (E) capable of reacting with a functional group in the water absorbent resin (D).

[CLAIM 3]

The method as set forth in claim 1 or 2, wherein the water-soluble chain transfer agent (C) is hypophosphite.

[CLAIM 4]

The method as set forth in claim 1 or 2, wherein an amount of the cross-linking agent (B) to be used ranges from 0.02 to 1 mol% with respect to the water-soluble ethylene unsaturated monomer (A).

[CLAIM 5]

The method as set forth in claim 1 or 2, wherein concentration of the water-soluble ethylene unsaturated

monomer (A) solution ranges from 35 wt% to saturated concentration.

[CLAIM 6]

The method as set forth in claim 1 or 2, wherein the water-soluble ethylene unsaturated monomer (A) includes at least 50 wt% of acrylic acid and acrylic acid alkaline metal salt and/or ammonium salt.

[CLAIM 7]

The method as set forth in claim 1 or 2, wherein the water-soluble ethylene unsaturated monomer (A) solution is polymerized in a reactor having a rotating stir axis.

[CLAIM 8]

The method as set forth in claim 7, wherein the reactor having the rotating stir axis includes a plurality of rotating stirrers.

[CLAIM 9]

The method as set forth in claim 8, wherein the reactor including the rotating stirrers is a double-arm kneader.

[CLAIM 10]

The method as set forth in claim 9, wherein an

amount of the cross-linking agent (B) to be used ranges from 0.04 to 0.4 mol% with respect to the water-soluble ethylene unsaturated monomer (A).

[CLAIM 11]

The method as set forth in claim 2, wherein 100 wt% of the water absorbent resin (D) is mixed with 0.005 to 5 wt% of at least one hydrophilic cross-linking agent (E) in a presence of 0 to 20 wt% of water and 0 to 20 wt% of a hydrophilic organic solution (G) and is heated at 40 to 250°C, said at least one hydrophilic cross-linking agent (E) being selected from a group constituted of a compound (E-1) having two or more functional groups capable of reacting with a carboxyl group and/or polyvalent metal salt (E-2).

[CLAIM 12]

The method as set forth in claim 11, wherein the hydrophilic cross-linking agent (E) is the compound (E-1).

[CLAIM 13]

The method as set forth in claim 12, wherein the compound (E-1) is one or more compounds selected from a group constituted of a polyvalent alcohol compound, a polyvalent glycidylether compound, a polyvalent oxazoline compound and a polyvalent amine compound.

[CLAIM 14]

The method as set forth in claim 11, wherein an amount of the water to be used ranges from 0.5 to 10 wt% with respect to 100 wt% of the water absorbent resin (D).

[CLAIM 15]

The method as set forth in claim 11, wherein an amount of the hydrophilic organic solution (G) to be used ranges from 0 to 8 wt% with respect to 100 wt% of the water absorbent resin (D).

[CLAIM 16]

The method as set forth in claim 11, wherein heating temperature ranges from 90 to 220°C.

3. DETAILED DESCRIPTION OF THE INVENTION

[Example 1]

A monomer water solution whose concentration is 37% and whose neutralization ratio is 75% is obtained by using 414g of acrylic acid, 4380g of 37 wt% sodium acrylic acid solution, 6815g of trimethylolpropanetriacrylate (0.1 mol% with respect to the monomer (A)) serving as the cross-linking agent (B), 0.195g of sodium hypophosphorous acid 1 hydrate (0.008 mol% with respect

to the monomer (A)), and 670g of ion-exchange water. Then, nitrogen gas was infused to the monomer water solution so as to eliminate oxygen dissolving in the monomer water solution.

A stainless jacketed double-arm kneader (10 litter) having two sigma-type stirrers is prepared with a lid on it. The monomer (A) solution was poured into this reactor and nitrogen gas was infused to the solution so as to perform nitrogen replacement in a reacting system. Next, 2.62g of ammonium persulfate and 0.12g of sodium bisulfite both of which serve as a polymerization initiator were added while the two sigma-type stirrers were rotated and 35°C warm water flows in the jacket so as to heat, thereby starting polymerization. At a peak of the polymerization, a hydrous gel polymer was divided into particles whose size was approximately 5mm. Stirring was further continued. The lid was removed 60 minutes after the polymerization had started and the gel was taken out. Particles of thus obtained hydrous gel polymer were spread on a metallic mesh (50 mesh) and dried by heated air at 170°C for 50 minutes. Thus dried particles were pulverized by a hammer-type pulverizer and classified by a (20 mesh), thereby obtaining mesh metallic absorbent resin (1) having passed through 20 mesh.

Characteristics of the water absorbent resin (1) were measured. A result of the measurement is illustrated in

Table 1.

[Example 4]

The same operation as Example 1 was carried out except that: the cross-linking agent (B) was 54.97g of polyethyleneglycoldiacrylate (n=8) (0.5 mol% with respect to the monomer) and the amount of sodium hypophosphorous acid 1 hydrate was 9.76g (0.4 mol% with respect to the monomer (A)), thereby obtaining water absorbent resin (4).

Characteristics of the water absorbent resin (4) were measured in the same manner as Example 1. A result of the measurement is illustrated in Table 1.

[Example 12]

10 wt% of a process solution constituted of 1 wt% of aluminum sulfate, 1 wt% of glycerin, and 8 wt% of water was mixed with 100 wt% of the water absorbent resin (4) obtained in Example 4. Thus obtained mixture was heated at 200°C for 30 minutes, thereby obtaining water absorbent resin (12).

A result of analysis of thus obtained water absorbent resin (12) is illustrated in Table 1.

. . .

[Table 1]

Table	_1						
Water		Cross- Amount o		Chain	Amount of	Absorbency	
	Absorbent		Cross-	Transfer	Chain	of	
	Resin	Agent	linking	Agent	Transfer	Physiological	
		·	Agent		Agent	Saline	
			(mol%)		(mol%)	(g/g)	
	Water		·				
-	Absorbent			·			
Example	Resin						
(1)	(1)	ТРМТ	0.1	SHP	0.008	43	
(4)	(4)	PEGDA	0.5	SHP	0.4	43	
(12)	(12)		48				

	Absorbency	Adherence	Soluble	Molecular	Permeability	Durability	Return
•	of Human	of Gel	(%)	Weight of	(second)	6h/12h/	Amount
!	Urine (g/g)			Soluble	÷	18h	(g)
				(ten			
				thousand)			
Example							
(1)	34	. 0	5.8	9	20	0/0/0	5.8
(4)	30	0	15.1	1	20	0/0/0	8.1
(12)	36	0	2.1	1	10 or less	0/0/0	4.1

MBAA: N. N' - methylene bisacrylamide

TMPT: trimetylolpropane triacrylate

PEGDA: polyethyleneglycol diacrylate (n=8 or 14)

SHP: sodium hypophosphorous acid 1 hydrate

®日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

平3-179008

⑤Int. Cl. 5 C 08 F

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)8月5日

7107-4 J 8215-4 J ×

審査請求 未請求 請求項の数 16 (全13頁)

耐久性の優れた吸水性樹脂の製造方法 会発明の名称

> 顧 平1-317674 ②特

頤 平1(1989)12月8日 @出

@発 明 長 欣 也 大阪府吹田市西御旅町5番8号 日本触媒化学工業株式会

社中央研究所内

資 @発 明 永

日本触媒化学工業株式会 大阪府吹田市西御旅町5番8号

社中央研究所内

和 正 木 村 ⑫発 明

大阪府吹田市西御旅町5番8号 日本触媒化学工業株式会

社中央研究所内

者 下 ⑫発 明

大阪府吹田市西御旅町5番8号 日本触媒化学工業株式会

社中央研究所内

日本触媒化学工業株式 ത്ഷ 頣

大阪府大阪市中央区高麗橋 4丁目 1番 1号

会社

最終頁に続く

明

1. 発明の名称

耐久性の優れた吸水性樹脂の製造方法 2. 特許額求の範囲

- 水溶性エチレン性不飽和単量体(A)および 該単量体(A) に対し、架橋剤(B) 0. 005~5 モル%および水溶性連鎖移動剤(C) O. OOl~ 1 モル%を含有する3 0 重量%~飽和濃度の該単 量体(A) 水溶液を、水溶液重合させることを特徴 とする耐久性の優れた吸水性樹脂(D)の製造方
- 2. 水沼性エチレン性不飽和単量体(A) および 該単量体 (A) に対し、架構剤 (B) 0.005~5 モル%および水溶性連鎖移動剤(C) 0.001~ 1 モル%を含有する3 0 重量%~飽和濃度の該単 量体(A) 水溶液を、水溶液重合させて得た吸水性 樹脂(D) の表面近傍を吸水性樹脂(D) 中の官能基 と反応しうる親水性架橋輌(E) で架橋させること を特徴とする耐久性の優れた吸水性樹脂 (F) の製 造方法。

- 水溶性連鎖移動剤(C) が次亜燐酸塩である 調求項1または2記載の製造方法。
- 架橋剤(B)の使用量が水溶性エチレン性不 飽和単量体(A) に対して 0.02~1 モル%であ る超求項1または2記載の製造方法。
- 5. 水溶性エチレン性不飽和単量体(A) 水溶液 の適度が35重量%~飽和濃度である額求項1ま たは2記載の製造方法。
- 水溶性エチレン性不飽和単量体(A) がアク リル酸およびアクリル酸アルカリ金属塩および/ またはアンモニウム塩を少なくとも50重量%含 んでなる請求項1または2記載の製造方法。
- 7. 水溶性エチレン性不飽和単量体(A)水溶液 を回転提拌軸を有する反応器内で、水溶液重合さ せることを特徴とする額求項1または2記載の製 治方法。
- 8. 回転撹拌質を有する反応容器が複数の回転 撹拌翼を有してなる額求項7に記載の製造方法。
- 9. 複数の回転投枠舶を有する反応容器が双腕 型ニーダーである請求項8に記載の製造方法。

特閒平3-179008 (2)

10. 架橋剤(B) の使用量が水浴性エチレン性不 飽和単量体(A) に対して0.04~0.4 モル% である請求項9に記載の製造方法。

11. 吸水性樹脂 (D) 1 0 0 重量部に対して、水0~2 0 重量部および親水性有機溶剤 (G) 0~2 0 重量部の存在下、カルボキシル基と反応しうる2 個以上の官能基を有する化合物 (E-1) 及び/または多価金属塩 (E-2) からなる群から選ばれた少なくとも1種の親水性架構剤 (E) を0.005~5 重量部を混合し、40~250でで加熱することよりなる請求項2記載の製造方法。

12. 親水性架構剤(E) が化合物(E-1) である額 求項11記載の製造方法。

13. 化合物 (E-1) が多価アルコール化合物、多価グリシジルエーテル化合物、多価オキサゾリン化合物及び多価アミン化合物からなる群から選ばれる1種または2種以上のものである請求項12記載の製造方法。

14. 水が吸水性樹脂(D) 1 0 0 重量部に対して 0.5~1 0 重量部の量で用いられてなる頭求項 11記載の製造方法。

15. 親水性有機溶剤(G) が吸水性樹脂(D) 1 0 0 重量部に対して 0 ~ 8 重量部の量で用いられてなる請求項 1 1 記載の製造方法。

16. 加熱が90~220℃である請求項11記載の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は耐久性の優れた吸水性樹脂の製造方法に関するものである。更に詳しくは、吸水倍率、吸水速度、膨潤時の耐久性に優れ、膨潤ゲルのベトツキが少なく通液性に優れた吸水性樹脂の製造方法に関するものである。

かかる吸水性樹脂は安価に簡便に製造でき安全性に優れているだけでなく、優れた吸水能を持っているため、生理用品、紙オムツなどの衛生材料として、農園芸、緑化用の保水剤として広く使用できる。

〔従来の技術〕

近年、自重の数10倍から数100倍の水を吸収する吸水性樹脂が開発され、紙おむつ、生理用ナブキン等の衛材分野をはじめとして農林葉分野、土木分野等に幅広く用いられている。

この様な吸水性樹脂としては、例えばポリアクリル酸部分中和物架構体(特開昭55-84304号)、澱粉-アクリロニトリルグラフト重合体の加水分解物(特公昭49-43395号)、敷サーアクリル酸エステル共重合体の中和物(特別昭51-125468号)、酢酸ピニルーアクリル酸エステル共重合体の酸化特(特別昭52-14689号)、アクリロニトリル共重合体もしい、4689号)、アクリロニトリル共重合体もしいのはアクリルアミド共重合体の加水分解物(特などが知られている。

これら吸水性樹脂に望まれる特性としては、水 性液体に接した際の高い吸収倍率や優れた吸水透 度、水性液体を含んだ基材から液を吸い上げるた めの優れた吸引力などが求められる。 しかしながら、吸水性樹脂の用途によっては、特に膨潤ゲルの耐久性、経時安定性が上記特性に加えて必要となってくる。例えば、従来の吸水性樹脂を衛生材料用として紙オムツなどに用いた場合、尿を吸収した吸水性樹脂の膨潤ゲルが経時的に劣化した分解を起こしたり、また農園芸用などの長期間の使用で劣化し分解を起こすことがあった

これまでに知られている吸水性樹脂の膨潤がかの劣化、分解の防止方法として連鎖禁止剤などを含有させる方法(特開昭 6 3 - 1 1 8 3 7 5 号 存開昭 6 3 - 1 1 8 3 7 5 号 存開昭 6 3 - 1 5 3 0 6 0 号)、設化制度 6 3 - 1 5 3 0 6 0 号)、安全 6 では、 6 では、 7 では、 7 では、 7 では、 7 では、 8 では、 8

特閒平3-179008 (3)

しも好ましいものではなかった。

そこで架構剤屋を多く用いて吸水性樹脂の架構 密度を高めることで、ゲル強度を高め耐久性を向 上させる方法もあるが、これらの吸水性樹脂の 分な耐久性を持たせるには、高架構のため吸水色 串が極端に低くなってしまうのが実情であった。 このように現在、安全性に優れ、吸水倍率があ く、且つ耐久性に優れた吸水性樹脂は得られていない。

中感が少なく通液性に優れた吸水性樹脂の製造方法を提供することにある。

[課題を解決するための手段及び作用]

本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意検討した結果、

- (1) 特定量の架格剤(B) と水溶性連鎖移動剤(C) を含有した水溶性エチレン性不飽和単量体(A) 水溶液を特定の濃度範囲で水溶液重合することにより、吸水倍率を高く保ちつつ、耐久性が向上し、水可溶分の分子量の低下に伴いゲルのベトッキ感や適液性も改善された良好な吸水性樹脂(D) が生産性よく得られること、
- (2) さらに上記(1) の製造方法で得られた吸水性掛脂(D) の表面近傍を親水性架構剤(E) で架構させることにより、更に優れた吸水特性の改善効果を示し、高い吸水倍率を保ちつつ、より耐久性、ゲルのベトッキ感や通液性が向上し、吸水特性に優れた吸水性樹脂(F) が得られること、を見い出し太発明を完成するに至った。即ち、本発明は、

に可溶分の少ない吸水性樹脂は吸水倍率も低下してしまうのが実情であった。

しかして、この様な吸水性制能において架構剤の配合量を増加すればするほど耐久性が向上することは公知であるが、架構剤の量が増えればそれだけ吸水倍率が低下するという問題点があった。また吸水性制脂の製造時に連鎖移動剤を使用することにより吸水倍率を向上させる技術が開示されている。(USP4698404)。しかしかの場合、水や生理食塩水に対する吸水倍率は確かに向上するが人尿に対しては吸水倍率の増加は殆ど認められていない。

{発明が解決しようとする課題]

本発明は上記現状に鑑みなされたものである。 従って本発明の目的は耐久性の優れた吸水性樹脂 の製造方法を提供することにある。

本発明の他の目的は、生理食塩水に対してもまた特に人尿に対しても高い吸水倍率を示し、 使い 捨てオムツに使用した際に優れた耐久性を示し、 且つ該オムツでの戻り量も少なく、 ゲルのペトツ

水溶性エチレン性不飽和単量体 (A) および越単量体 (A) に対し、架構剤 (B) 0.005~5モル%、水溶性連鎖移動剤 (C) 0.001~1モル%を含有する30重量%~飽和濃度の該単量体 (A) 水溶液を全熱剤の存在下、水溶液重合させることを特徴とする耐久性の優れた吸水性樹脂 (D) の製造方法。

並びに、

水溶性エチレン性不飽和単量体 (A) および該単置体 (A) に対し、架橋剤 (B) 0.005~5モル%、水溶性連損移動剤 (C) 0.001~1モル%を含有する30重量%~飽和濃度の該単量体 (A) 水溶液を分散剤の存在で、水溶液重合させて得た吸水性樹脂 (D) の表面近傍を吸水性樹脂中の官能基と反応しつる親水性架橋剤 (E) で架構させることを特徴とする耐久性の優れた吸水性樹脂 (F) の製

に関すものである。

本発明をさらに詳しく説明する。

本発明に用いる水溶性エチレン性不飽和単量体

特開平3-179008 (4)

(A) (以下、単量体(A)) としては官能基を有す るものであり、例えばアクリル酸、メタクリル酸 、マレイン酸、フマール酸、クロトン酸、イタコ ン酸、ピニルベンゼンスルホン酸、2-(メタ) アクリルアミドー2-メチルプロパンスルホン酸 、 2 - (メタ) アクリロイルエタンスルホン酸、 2 - (メタ) アクリロイルプロパンスルホン酸、 及びそれらのアルカリ金属塩、アンモニウム塩、 アクリルアミド、メタクリルアミド、2-ヒドロ キシエチル (メタ) アクリレート、メトキシポリ エチレングリコール (メタ) アクリレート、N.N-シメチルアミノエチル (メタ) アクリレート、N. N-ジエチルアミノプロピル (メタ) アクリレート 、N.N-ジエチルアミノプロピル(メタ)アクリル アミド、及びそれらの四級塩などを挙げることが でき、これらの群から選ばれる少なくとも1種の ものが使用できる。

なかでも上記の単量体 (A) の内、 得られる吸水 性樹脂の性能やコストの点からアクリル酸を主成 分として用いることが好ましく、その際はアクリ

(A) がカルポキシル甚を有する場響には、エチレ ングリコール、ジエチレングリコール、トリエチ レングリコール、ポリエチレングリコール、プロ ピレングリコール、シブロピレングリコール、ポ リプロピレングリコール、グリセリン等の多価ア ルコール類: (ポリ) エチレングリコールジグリ シジルエーテル、グリセロールポリグリシジルエ ーテル符の多価グリシジル化合物:エチレンジア ミン、ポリエチレンイミン等の多価アミン:その 他、多価オキサゾリン化合物、ハロエポキシ化合 物、多価イソシアネート、多価金属塩等があり、 また分子内に重合性不飽和基と反応性官能基を合 わせ持つものとしてはグリシジル(メタ)アクリ レート、N-メチロール(メタ)アクリルアミド 等を例示することが出来る。これらの架橋剤(B) のなかでは、分子内に2個以上の重合性不飽和基 を有する化合物を用いることが得られる吸水性樹 脂の耐久性や吸水特性の点から特に好ましい。

これら栗橋剤(B) の本発明に於ける使用量は、 目的とする吸水倍率の吸水性を得るために水溶性 ル酸及びそのアルカリ金属塩および/またはアンモニウム塩の含有率は単量体(A)の内で 5 0 重量 %以上とすることが好ましく、更に好ましくは 7 5 重量 %以上とすることである。

また本発明において耐久性の優れた吸水性樹脂 を得るには分子内に2個以上の重合性不飽和基や 反応性官能基を有する架構剤(B) を特定量用いる ことが必須である。これら架構剤(B) として例え ば、分子内に2個以上の重合性不飽和基を有する 化合物として、例えばN。N^-メチレンピスア クリルアミド、(ポリ)エチレングリコールジ (メタ) アクリレート、 (ポリ) プロピレングリ コールジ (メタ) アクリレート、グリセリントリ (メタ) アクリレート、グリセリンアクリレート メタクリレート、(メタ)アクリル酸多価金属塩 、トリメチロールプロパントリ(メタ)アクリレ ート、トリアリルアミン、トリアリルシアヌレー ト、トリアリルイソシアヌレート、トリアリルホ スフェート等を挙げることができる。また反応性 官能基を有するものとしては、例えば、単量体

連領移動利(C) を用いない他は 2~100倍モルの使用量に比べて、2~100倍モルの使用量に比べてある。 具体的に 2~100倍モルの使用量に比べての倍性単型は 4~10倍年体的に 2~15~5・ル%を 3・次に 4・3・次に 4・3・

また上記架権剤(B) の他に、グラフト重合によって架積を形成させる方法を併用してもよい。この様な方法として、セルロース、澱粉、ポリビニルアルコール等の製水性高分子の存在下に単量体

49 間平3-179008 (5)

(A) 水溶液を取合させ、重合時にグラフト重合に起因する架構を形成させる方法が挙げられ、これらの水溶性高分子は単量体(A) に対して 1 ~ 5 0 重量%の範囲で用いるのが好ましい。

本発明は特定量の水溶性連鎖移動剤(C) を用いることが必須である。

本発明の銀末投出版(A) に 放子、特定量の水沼性速損移動剤(C) を選び、且つ通常の製造方法に比べて2~100倍モルと多量の架換剤を使用し高架橋として重合を行うことで初めて、耐久性が非常に優れ、生理食塩水のみならず人尿に対しても高い吸水倍率を示し、また水可溶分の分子量が低いため、ゲルのベトツキ惑や通液性の低下などの悪影響が少ない等と言う、優れた吸水性樹脂が得られる。

本発明に使用する水溶性連貫移動剤(C) としては、水または水溶性エチレン性不飽和単量体に溶解するものであれば特に制限されず、チオール類、チオール酸類、2級アルコール類、アミン類、次亜燥酸塩類などを挙げることができ、具体的に

また必要に応じて単量体 (A) 水溶液に増粘剤を使用してもよい。この様な増粘剤としては、例えばポリピニルピロリドン、ポリアクリルアミド、メチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース等を挙げることができる。

本発明に於て単量体(A) 水溶液を重合させ吸水

はメルカプトエタノール、メルカプトプロパノール、ドデシルメルカプタン、チオグリコール酸、チオリンゴ酸、3-メルカプトプロピオン酸、イソプロパノール、次亜燥酸ナトリウム、組酸、およびそれらの塩類が使用され、これら群から選が使用され、これら群から選がした。 果から次亜燥酸ナトリウムなどの次亜燥酸塩を用いることが好ましい。

水溶性連鎖移動剤(C) の使用量は水溶性連鎖移動剤の種類や使用量、単量体(A) 水溶液の濃度にもよるが、単量体(A) に対して 0.001~1~1 化%であり、好ましくは 0.005~0.3 モル%である。この使用量が 0.001モル%未満では、本発明率架構剤(B) の使用量では架構密度が高く吸水倍率が低くなりすぎて好ましくない。また 1 モル%を越えて多く使用すると水可溶分が増加し、耐久性がかえって低下するので好ましくない

本発明に用いられる単量体(A) 水溶液の濃度と しては30重量%~飽和濃度、より好ましくは3

この様な水溶液量合が行われる場合、水溶性運 類移動剤(C)による均一な連鎖移動反応や架構 (B)による均一な架構反応を進行させ、より性 の優れた吸水性樹脂を得るためには、重合熱が均 一に除去されることが好ましい。そのためには均 合ゲルが一体となる重合法ではなく、重合の明的 から終了までの全時間あるいは一部で、好ましく は全時間で反応系の重合ゲルが根押され重合熱の

特開平3-179008 (6)

本発明に於て、水溶液重合に使用されるラジカル重合開始剤としては水溶性であれば特に制限されず、例えば過磁酸カリウム、過硫酸アンモニウム、過硫酸ナトリウム等の過硫酸塩(tープチルハイドロバーオキサイド、クメンハイドロバーオ

キサイド等のハイドロバーオキサイド: 2.2 ーアソビス (2-アミジノプロバン) 二塩酸塩等のアソ化合物; その他、第二セリウム塩、過マンガン酸塩等が挙げられる。中でも得られた吸水性樹脂の性能面や分解生成物の安全性等の点から、過硫酸塩、過酸化水素、アゾ化合物よりなる群から選ばれる1種または2種以上が好ましい。

またラジカル重合開始剤が酸化性ラジカル重合開始剤が酸化性ラジカル重合開始剤が酸化性ラジカル重合開始剤の場合、週元剤を併用してレドックス剤として用いても良い。用いられる遠弦水素ナリウム、亜硫酸ナトリウム、亜硫酸大・サウム等の亜硫酸(水素)塩:チオ硫酸ナトウム等のチオ硫酸塩:亜ニチオン酸塩;硫酸サー鎮のの質が一致等の金属塩:8-アスコルビン酸等の有機還元剤:アニリン、モノエクノールアミン等のアミン類が挙げられる。

ラジカル重合閉始剤の使用量は広い範囲とすることができるが、通常、単量体(A) に対して 0 ・0 1~2 モル%の範囲とするのが好ましく、更に好ましくは 0 ・0 1~0 ・5 モル%の範囲であ

本発明で符られる吸水性掛脂は高濃度で重合させての重合熱により乾燥と重合を同時に行ってもしいし、重合後の含水率によっては符られた含水ゲルを更に乾燥することによって吸水性樹脂をして使用してもよい。乾燥方法としては公知の乾燥方法を用いることができ、例えば有機溶剤中での共沸脱水による方法、強制透風炉、減圧乾燥器、マイクロ波乾燥器、赤外線乾燥器、所定温度に加

熱されたベルトまたはドラムドライヤー等を用いる乾燥方法が挙げられる。これらの乾燥方法を用い、戯合後の含水ゲルを80℃以上で、より好ましくは80~230℃で乾燥することが好ましい。80℃以下では乾燥に時間がかかり生産性の点から好ましくない。また230℃以上では吸水性樹脂の劣化が起こる場合があるので注意を要す

また以上の様に重合、乾燥して得られた吸水性 樹脂は、必要により粉砕およびまたは分級して使

さらに本発明は、前記製造方法によって得られる吸水性樹脂(D) の表面近傍を特定の親水性架陰剤(E) で架構させた吸水性樹脂(F) の製造方法によって得られた吸水性樹脂(D) は、表面近傍の果様によって得られた吸水性樹脂に比べて著しい吸水特性の改善効果を示し、表面近傍を架構した吸水性樹脂(F) は表面近傍を架構する前の吸水性樹脂(C) に比べ、さらに耐久性に優れ吸水特性に優れたものに

特別平3-179008 (7)

なる.

本発明に於て使用される親水性架橋剤(E) とし てはカルポキシル基と反応しうる官能基を1分子 中に2個以上有する化合物(E-1)及び/または多 価金属塩(E-2) である。例えば吸水性樹脂(D) が カルポキシル基を有する場合には、化合物(E-1) としてはエチレングリコール、ジエチレングリコ ール、トリエチレングリコール、テトラエチレン グリコール、ポリエチレングリコール、1.4-ブタ ンジオール、1.5-ペンタンジオール、1.6-ヘキサ ンジオール、ネオペンチルグリコール、プロピレ ングリコール、グリセリン、ポリグリセリン、ト リメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、 ソルビトール、ポリビニルアルコール等の多価ア ルコール化合物:エチレングリコールジグリシジ ルエーテル、ポリエチレングリコールジグリシジ ルエーテル、グリセロールポリグリシジルエーテ ル、ジグリセロールポリグリシジルエーテル、ポ リグリセロールポリグリシジルエーテル、プロピ レングリコールジグリシジルエーテル、ポリプロ

ピレングリコールジグリシジルエーテル等の多価 グリシジルエーテル化合物;エチレンジアミン、 ジエチレントリアミン、トリエチレンテトラミン 、ポリエチレンイミン符の多価アミン化合物; 1,2-エチレンビスオキサゾリン、ポリイソプロペ ニルオキサゾリン等の多価オキサゾリン化合物; エピクロロヒドリンなどのハロエポキシ化合物; その他の多価アジリジン化合物、多価イソシアネ ート化合物などが挙げられ、多価金属塩(E-2)と しては亜鉛、カルシウム、マグネシウム、アルミ ニウム、鉄、ジルコニウム等の水酸化物及び塩化 物などが挙げられる。これらの群より1種または 2種以上を用いることが好ましく、中でも化合物 (E-1) を必須に用いることが好ましく、特に多価 アルコール類、多価グリシジル化合物類、多価ア ミン類を親水性架構剤(E)として用いることが表 面架構効果の点から好ましい。また親水性架構剤 (E) として、化合物 (E-1) と多価金属塩 (E-2) を 併用して用いて混合性を向上させても構わない。 本 発明に於て使用された 親水性架橋剤(E) の量

本発明に於て、吸水性樹脂(D) と観水性架構剤(E) とを混合する際、水及び/または観水性有機溶剤(G) を用いてもよい。

本発明に於て、水の使用量は吸水性樹脂(D) 1 000重量部当り20重量部製工、好ましくは0. 5~10重量部の範囲の割合である。

また親水性有根溶剤(G) として例えば、メタノール、エタノール、n-プロパノール、iso-

本発明に於て、吸水性樹脂(D) を観水性架構剤(E) と混合し、吸水性樹脂の表面近傍を架構する方法としては、以下の様な方法が例示される。

(1) 吸水性樹脂(D) に銀水性架構剤(E) および必要により、水(水蒸気)及び/または親水性有機溶剤(G) の混合液を収露、あるいは滴下混合する方法。

または、

(1) 吸水性樹脂(D) を重合不活性な疎水性有限 溶剤中に分散・懸濁させ、親水性架慣剤(E) およ び必製により、水及び/または親水性有限溶剤

特別平3-179008 (8)

(G) を撹拌下に添加する方法。

この場合、親水性架橋剤(E) を特定の界面活性 剤を用いて、予め疎水性有機溶剤に乳化、懸渇させその乳化液を吸水性樹脂(D) の分散懸濁液中に 添加する方法が好ましい。

または、

(B) 吸水性樹脂(D) を水と観水性有機溶剤(G) の混合溶剤中に分散させ、観水性架精剤(E) を添加する方法。

などが挙げられる。

以上の様にして、本発明の方法によって得られる吸水性樹脂(D) と親水性架構剤(E) および必要により、水及び/または親水性有機溶剤(G) を混合して得られた混合物を加熱処理するには、通常の加熱器や加熱炉を用いることができる。例えば、過型撹拌乾燥器、回転乾燥器、円盤乾燥器、赤外線乾燥器、流動層乾燥器、気流乾燥器、赤外線乾燥器、誘電加熱乾燥器などである。又(I)の方法で吸水性樹脂(D) に有機溶剤中でそのまま加熱し(E) を添加した後、有機溶剤中でそのまま加熱し

樹脂である。本発明の方法によればこのほな優れた吸水性樹脂は、水溶性エチレン性不飽和単量体質移動剤(C)の存在下で水溶質合を行うだけで断便に製造でき、更に得られた吸水性樹脂(D)の表面近傍を特定の親水性架綱剤(E)で架構させ、吸水速度や耐久性の格段に向上された吸水性樹脂(D)が得られる。かかる吸水性樹脂(D)がおよび(F)が得られる。かかる吸水性樹脂(D)がおよび(F)が得られる。かかる吸水性樹脂(D)がおよび(F)が得られる。かかる吸水性樹脂(D)がおよび特性を有しているため、衛生材料、食品用、土木、農業などの分野に関係できた。

この様に本発明の吸水性樹脂表がその製造力法は、

- (2) 従来の収水性樹脂では得られなかった、人 尿に対する高い吸水倍串を示す。

反応させてもよい。

加熱処理温度は用いられる観水性架橋剤(E) の 種類などにもよるが、40~250℃が好ましく 、より好ましくは90~220℃の範囲である。 40℃未満では反応に時間がかかり生産性の低下 を起こすのみならず、観水性架橋剤(E) の一部が 未反応となり得られた吸水性樹脂(F) に残存する 恐れがあり好ましくない。250℃を越える高温 では、吸水性樹脂(D) の種類によっては熱劣化が 起こる場合があるので注意が必要である。

なお、表面架構した吸水性樹脂(F) や、表面架 構していない吸水性樹脂(D) を必要により破砕造 ・粒してもよい。

[発明の効果]

本発明により得られる吸水性樹脂は従来の方法では得られなかった、膨潤ゲルの耐久性に優れ、生理食塩水や特に人尿に対しても高吸水倍率で、しかも水可溶分の分子量が低く、膨潤ゲルのベトッキや通液性が大幅に改善された、安全な吸水性

- (3) 用いる単量体を飽和浪度近くの高い浪度で 重合させても、自己架構など不要な反応が抑えられた高性能の吸水性樹脂が得られる為、高浪度で 重合が可能で高い生産性で製造ができる。
- (4) 本発明の吸水性樹脂は高い吸水倍率は示すが、付随する水可溶分はその分子量が低いため、 が、荷蘭分による影潤ゲルのベトッキや通液性の低下 などの悪影響を及ぼさない。
- (5) 表面近傍を架構することで、従来の吸水性 樹脂の表面架構で得られなかった吸水特性の改善 効果を示し、更に優れた耐久性や吸水速度を示 す。
- (6) 従来、残存モノマー低減や誘導期間、重合時間の短縮のため重合開始剤量を増加させると、自己架構などの不要な反応が起こり高吸水倍率のものが得られなかったが、重合開始剤量を増やしても高吸水率のものが得られ低い残存モノマー量となる。

好の優れた長所を有するものである。

特閒平3-179008 (9)

(寒盛例)

以下、実施例により本発明を説明するが、本発明の範囲はこれらの実施例にのみ限定されるものではない。尚、実施例に記載の吸水性樹脂の諸物性は下記の試験方法によって測定した値を示す。また、部は重量部を示す。

(1) 生理食塩水の吸水倍率

吸水性樹脂1.0gを150a1の0.9重数% 塩化ナトリウム水溶液中の入ったピーカーに浸浪 し、ゆっくりマグネチックスターラーで提拌し た。6時間後に影潤ゲルを金網で建造し、十分に 水切りをした後の影潤ゲルの重さを測定し、以下 の式で吸水倍率を算出した。

(2) 人尿の吸水倍率

(1) の生理食塩水に代えて、成人男子10人か らサンプリングした人尿を用いる以外は同様に行 い、人尿での吸水倍率を測定した。

察した。劣化状態が判定は、〇〜△〜×の3段階 評価とした。

〇:乾潤ゲルの形状が保持されている。

△:一部、膨潤ゲルの形状が崩れている。

×;膨潤ゲルの形状が崩れ、ドロドロの流動状 となっている。

(6) もどり量

上記膨潤ゲルの耐久性試験に用いた 1 8時間後の子供用オムツの不認布の上に 2 つ折りにした 2 3 cm * 2 3 cmのペーパータオルを 1 0 枚かぶせ、4 0 g/cm * の圧力を 1 分間かけてペーパータオルに戻ってきた尿の量を測定した。

(7) 影潤ゲルのベトツキ

(1) で吸水倍率を測定した後の膨潤ゲルのペトッキ(ドライ感)を手触りにて測定した。ドライ恩の判定は、○~△~×の3段階評価とした。

〇:脱辺ゲルはかなりサラサラしてドライ竪が

△:一部、此類ゲルがペトツク。

×:膨弱ゲルがベトツキ、手がヌベヌベしてい

(3) 水可溶分

吸水性排脂 0 . 5 g を 1 0 0 0 m1の脱イオン水中に分散し、 1 2 時間後、遮紙で渡過し、遮液中の固形分を測定して次式に従って水可溶分を求め

(4) 水可溶分の分子量

分子量が既知の種々のポリアクリル酸ナトリウムを標準にして、ゲルバーミエーションクロマトグラフィーによって、(3) の方法でサンブリングした水可溶分の分子量を求めた。

(5) 膨潤ゲルの耐久性

不織布、棉状パルブ、吸水紙および防水フィルムからなる市販の子供用オムツ(重量 7 2 g)を半分に切り、ポリマー 2 . 5 gを綿状パルブと吸水紙の間に均一に敗布し、成人の人尿 1 2 0 elを加えて3 7 ℃に放置し、6 時間、1 2 時間、1 8 時間後にオムツを開いて中の膨潤ゲルの様子を観

る.

(8) 膨潤ゲルの通液性

第1図に示すように内径53mmのシャーレ1に吸水性樹脂1.0gを入れ、人尿10mlを注ぎ形潤ゲル2を得る。膨潤ゲル2の上に直径53mmのペーパータオル3を置き、更に第1図に示すように、中央に突出した筒状部を有する円板状のアクリル樹脂製試験器4を置く。1時間室温に放棄した後、人尿6mlを注入口5より注ぎ、人尿が全てポリマー中に吸収されるまでの時間を測定し、それをもって、膨潤ゲルの過渡性とする。

(実施例1)

アクリル酸 4 1 4 g 及びアクリル酸ナトリウムの37 重量% 水溶液 4 3 8 0 g、および果精剤(B) としてトリメチロールプロパントリアクリレート6.815 g (対単量体(A) 0.1 モル%)、水溶性連鎖移動剤(C) として次亜燥酸ナトリウム1 水和物 0.1 9 5 g (対単量体(A) 0.0 0 8 モル%)、イオン交換水670gを用いて濃度37%、中和率75%の単量体水溶液を得た後、

特開平3-179008 (10)

窓索ガスを吹き込んで溶存酸素を迫い出した。

内容積10ℓのシグマ型羽根を2本有するジャ ケット付きステンレス製双腕型ねっか機(ニーダ ー)に蓋をつけ、この反応器に上記の単量体(A) 水溶液を送入し、窒素ガスを吹き込んで反応系内 を窒素置換した。ついて2本のシグマ型羽根を回 転させると共に、ジャケットに35℃の温水を通 じて加熱しながら重合開始剤として過硫酸アンモ ニウム2、62gと亜硫酸水素ナトリウム0、1 2gを添加することにより重合を開始させた。 重 合ピーク時に含水ゲル重合体は約5mmの径に細分 化されており、更に投拌を続け重合を開始して6 0分後に蓋を外し、ゲルを取り出した。得られた 含水ゲル状重合体の細粒化物を50メッシュの金 網上に広げ、170℃の温度で50分間熱風乾燥 した。この乾燥物をハンマー型粉砕機で粉砕し、 20メッシュ金網でふるい分けして20メッシュ 通過物の吸水性樹脂(1)を得た。

この吸水性樹脂(I) 素肉は皮評価し、結果を第 1 表に示す。

4.97g (対単量体 0.5元ル%) とし、かつ水溶性連鎖移動剤(C) 次亜燐酸ナトリウム 1 水和物の使用量を 9.76g (対単量体 (A) 0.4モル%) とする以外は同様に行い、吸水性樹脂 (4)を得た。

この吸水性樹脂(4) を同様に評価し、結果を第 1 表に示す。

(実施例5)

実施例 1. に於て、用いられる架橋剤 (B) を N 、N ・ ーメチレンピスアクリルアミド 2 ・ 1 5 2 g (対単量体 (A) 0 ・ 0 6 モル%) とし、かつ水沼性連類移動剤 (C) をチオリンゴ酸 3 ・ 4 5 g (対単量体 (A) 0 ・ 1 モル%) とする以外は同様に行い、吸水性樹脂 (5) を得た。

この吸水性樹脂(5) を同様に評価し、結果を第 1 表に示す。

(事節例6)

実施例 1 に於て、用いられるイオン交換水の量を 5 0 g に変更し、単量体 (A) 水溶液の濃度を 4 2 %とし、用いられる架積剤 (B) をポリエチレン

(奥施例 2)

実施例1 に於て、用いられる水溶性連鎖移動剤(C) 次亜燐酸ナトリウム1 水和物の使用量を1.219g (対単量体(A) 0.05モル%) とする以外は同様に行い、吸水性樹脂(2) を得た。

この吸水性樹脂(2) を同様に評価し、結果を第 1 表に示す。

(実施例3)

実施例 1 に於て、用いられる架橋剤(B) をポリニエチレングリコールジアクリレート(n = 8) 2 1 . 9 8 8 g (対単量体 0 . 2 モル%)とし、かつ水溶性連鎖移動剤(C) 次亜須酸ナトリウム 1 水和物の使用量を 2 . 4 4 g (対単量体 (A) 0 . 1 モル%)とする以外は同様に行い、吸水性樹脂(3)を得た。

この吸水性樹脂(3) を同様に評価し、結果を第 1 表に示す。

(実施例4)

実施例 1 に於て、用いられる架橋剤 (B) ポリエ チレングリコールシアクリレート (n = 8) を 5

グリコールジアクリレート (n = 1 4) 17.0 7g (対単量体(A) 0.1 モル%)とし、かつ水 浴性連鎖移動剤(C) チオリンゴ酸の使用量を0. 69g (対単量体(A) 0.02 モル%)とする以 外、同様に行い、吸水性樹脂(6) を得た。

この吸水性樹脂(6) を同様に評価し、結果を第 1 表に示す。

(実施例7)

40gのトウモロコシ酸粉及び600gのイオン交換水を複拌機と窒素ガス吹き込み管と温度計を備えた反応量内に仕込み、55℃で1時間複符後、30℃に冷却した。この酸粉水溶液にアクリル酸300g、架積剤(B)としてN、N′ーメチレンピスアクリルアミド1.92g(対単量体(A)0.3モル%)、水溶性連鎖移動剤(C)としてチオリンゴ酸0.94g(対単量体(A)0.15モル%)を溶解させ、濃度33%、中和率0%の単量体水溶液を得た。

この単量体水溶液を35℃として、重合開始剤 として過程酸ナトリウム0、20g、4-アスコ

特閒平3-179008 (11)

ルビン酸 0.04gを加えて 3時間、 恨拝しながら重合せしめた。 得られた含水ゲル状重合物に、30重量%の苛性ソーダ水溶液を 389g加え、中和率 70%とし、更に実施例 1と同様に乾燥粉砕し吸水性樹脂 (7) を得た。

この吸水性樹脂 (7) を同様に評価し、結果を第 1 表に示す。

(実施例8)

アクリル酸72gに脱イオン水22.2gを加え、更にこれを中和剤として純度85%の水酸化カリウム49.5gおよび架積剤(B) としてN.N´ーメチレンピスアクリルアミド 0.1g(対型量体(A) 0.065モル%)、水溶性運賃移動剤(C) としてチオリンゴ酸0.225g(対単量体(A) 0.15モル%)を順次添加し、濃度70%、中和率75%の単量体水溶液を調整した。

この単量体水溶液を70℃に保温し、約5mmの厚みに窒素気流下に保った後、更に過硫酸アンモニウム0、1gおよび亜砜酸水素ナトリウム0、02gを添加し重合を行った。重合は即座に開始

果を第1表に示す。

(本施例11)

実施例3で得られた吸水性樹脂(3) 100部にエチレングリコールジグリシジルエーテル0.1 部、水3部、メタノール6部からなる処理溶液を混合した。得られた混合物を乾燥機中、130℃で1時間加熱処理することにより吸水性樹脂(11)を組た。

この様にして得られた吸水性樹脂 (11)の分析結果を第1 妻に示す。

(実施例12)

実施例 4 で得られた吸水性樹脂 (4) 1 0 0 部に 破酸アルミニウム 1 部、グリセリン 1 部、水 8 部からなる処理水溶液 1 0 部を混合した。 得られた 混合物を 2 0 0 でで 3 0 分間加熱処理を行い吸水性樹脂 (12)を得た。

この様にして得られた吸水性樹脂 (12)の分析結 果を第1表に示す。

(比較例1)

実施例 1 において、架構剤 (B) の使用量を 0.

し、10分後に殆ど乾燥した重合ゲルを取り出し、更に実施例1と同様に乾燥粉砕し吸水性樹脂(8)を得た。

この吸水性樹脂(8) を同様に評価し、結果を第 1 表に示す。

(実施例9)

実施例 1 で得られた吸水性樹脂 (5) 1 0 0 部にエチレングリコールジグリシジルエーテル 0 . 1 部、水 5 部、イソプロピルアルコール 1 部を混合し、得られた混合物を乾燥機中に 1 0 0 ℃、3 0分間加熱処理を行い、吸水性樹脂 (9) を得た。

この様にして得られた吸水性樹脂(B) の分析結果を第1表に示す。

(実施例10)

実施例2で得られた吸水性樹脂(2) 100部に、グリセリン1部、水6部、アセトン1部を加え、ジャケットを熱媒で230℃に加熱したブレンダーに投入し、混合と加熱処理を行い吸水性樹脂(10)を得た。

この様にして得られた吸水性樹脂(10)の分析結

2 7 3 g (対単量体(A) 0 . 0 0 4 モル%) と する以外は同様に行い、比較吸水性樹脂(I) を得

この様にして得られた比較吸水性樹脂(1) の分析結果を第1表に示す。

(比較例2)

実施例1 において、水溶性連鎖移動剤(C) 次亜 煩酸ナトリウム 1 水和物を添加しない以外は同様 に行い、比較吸水性樹脂(2) を得た。

この様にして得られた比較吸水性樹脂(2) の分析結果を第1 表に示す。

(比較例3)

実施例 1 において、水溶性連鎖移動剤(C) 次亜 類酸ナトリウム 1 水和物を添加せず、架積剤(B) の使用量を 3 . 4 1.g (対単量体(A) O . 0 5 モ ル%) とする以外は同様に行い、比較吸水性樹脂 (3) を得た。

この様にして得られた比較吸水性樹脂(3) の分 析結果を第1表に示す。

特閒平3-179008 (12)

(比較例4)

実施例 1 において、水沼性連鎖移動剤 (C) 次亜 鎮酸ナトリウム 1 水和物を添加せず、架橋剤(B) を N , N' - メチレンピスアクリルアミド 1 7 . 7 3 g (対単量体(A) O . 5 モル%) とする以外 は同様に行い、比較吸水性樹脂(4)を得た。

この様にして得られた比較吸水性樹脂(4) の分 析結果を第1表に示す。

(比較例5)

実施例7において、架橋剤(B) を添加しない以 外は同様に行い、比較吸水性樹脂(5)を得た。

この様にして得られた比較吸水性樹脂(5)の分 折結果を第1表に示す。

(比較例6~8)

比較例1~3で得られた比較吸水性樹脂(1)~ 表面紫橋 処理 (3) をそれぞれ、実施例 9 と同様の操作を行い、 比較吸水性樹脂(6)~(8)を得た。

この様にして得られた比較吸水性樹脂(6)~

(8) の分折結果を第1表に示す。

36 1	表		•									32	
	吸水性樹脂	果協削	间量	迎鎖移動剤	周量	倍 生 食	倍 串 人 尿	ゲルのペトッキ	可容分	可溶分分子量	通被性	耐久性	戻り重
			(モルギ)		(モルギ)	生食	\(\s\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	ヘトライ	(%)	" (万)	(抄)	4h/12h/18h	(g)
実施例	吸水性排脂	TMPT	0.1	SHP	0.008	43	34	0	5. 8	9	20	0/0/0	5. 8
(1)	(1)						1		[
(2)	(2)	TMPT	0.1	SHP	0.05	54	36	0	13.8	9	30	0/0/4~0	7.7
(3)	(3)	PEGDA	0. 2	SHP	0.1	52	34	0	14.6	2	20	0/0/0	8.8
(4)	(4)	PEGDA	0.5	SHP	0.4	43	30	0	15.1	1	20	0/0/0	8. 1
(5)	(5)	MBAA	0.06	チオリフゴ酸	0.1	49	36	0	12. 1	10	20	0/0/4~0	6.6
(6)	(6)	PEGDA	0.1	チオリフゴ酸	0.02	40	33	0	2.9	7	20	0/0/0	5. 4
(7)	(7)	MBAA	G. 3	ナオリンゴ酸	0.15	41.	31	0	3.8	3	10	0/0/0	8.8
(8)	(8)	MBAA	0.15	チオリフゴ酸	0.15	40	28	Δ~Ο	9.8	12	40	0/0/4~0	9. 8 3. 3
(9)	(9)	(実施例)				41	36	0	5.3	8	10以下	0/0/0	3. 3
(10)	(10)	(実施例:	2	1)		51	38	0	13.1	. 8	10以下	0/0/0	4.4
(11)	(11)	(実施例:	3	1)		50	35	0	14	2	10以下		4.1
(12)	(12)	(実施例4	•	1)		48	36	0	2.1	1	10以下	0/0/0	***
比约99	比較吸水性	TMPT	0.004	SHP	0.008	85	8	×	35.5	93	60年	x/x/x	18.3
(1)	8HE6 (1)			1		1	l		5. 2	9	50	0/0/0	13.5
(2)	(2)	TMPT	0. 1	なし	0	36	21	ૂ	5. 2	8	6092		18.3
(3)	(3)	TMPT	0. 05	なし	0	43	20	△~0	3	1 ;	40	0/0/0	22.5
(4)	(4)	MBAA	0.5	なし	0	25	18	l O	45.2	100	60LF		16.3
(5)	(5)	なし	0	サオタンゴ西之	0.1	85	11		33.1	90	60	0/4/0~×	11.3
(6)	(6)		の表面処	iem	,	65	19	6	33.1	8	30	Δ/Δ~X/X	13.1
(7)	(7)	(比较级		Ī	,	34	21	0	5.2	8	30	0/0/4~0	15.1
(8)	(8)	(比較例:	3	ı	,	39	²¹		1			10,0,00	

MBAA : N, N' -メチレンピスアクリルアミド TMPT : トリメチロールプロバントリアクリレート PEGDA : ポリェチレングリコールジアクリレート(n=8, または14) SHP : 次亚県設本来ナトリウム1水和物

持閒平3-179008 (13)

4. 図面の簡単な説明

第1図は膨潤ゲルの通液性試験器具を示したも

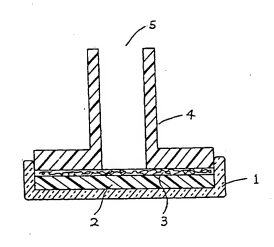
1 … … シャーレ

2 … … 駐潤ゲル

3 … … ベーパータオル

アクリル樹脂製試験器

5 … … 注入口



特許出願人 日本触媒化学工業株式会社

第1回

第1頁の続き

®Int. Cl. 3

C 08 F

識別記号